



МОНОТЕРАПІЯ
після 3 місяців ПАТ
у пацієнтів з ГКС*
та ВГР

**ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ
З ГКС* ТА ВГР
КЕРОВАНІСТЬ
РИЗИКАМИ КРОВОТЕЧ
ПРИ ВИКОРИСТАННІ
БРИЛІНТИ
МАЄ
ЗНАЧЕННЯ**



Продовжуємо розширювати межі можливостей антитромбоцитарної терапії при ГКС

* в дозі 90 мг 2 рази на добу у пацієнтів з ГКС яким було виконано ЧКВ. ГКС – гострий коронарний синдром; ВГР – високий геморагічний ризик.

Mehran R et al. N Engl J Med 2019; 381:2032-2042; Wallentin L et al. N Engl J Med.2009;361:1045-1057; Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Брилінта, затверджена Наказом МОЗ України №373 від 06.04.2017, дата останнього перегляду. 30.09.2025.

Коротка інформація щодо медичного застосування лікарського засобу БРИЛІНТА (тикагрелор), 60 та 90 мг.

Склад і форма випуску: діюча речовина: тикагрелор; 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 60 або 90 мг тикагрелору. **Показання для застосування:** Застосування лікарського засобу Брилінта одночасно з ацетилсаліциловою кислотою (АСК) показано для попередження атеротромботичних подій у дорослих пацієнтів з гострим коронарним синдромом (ГКС) або інфарктом міокарда (ІМ) в анамнезі та високим ризиком розвитку атеротромботичних подій. **Протипоказання.** Гіперчутливість до діючої речовини або будь-якої з допоміжних речовин. Активна патологічна кровотеча. Внутрішньочерепний крововилив в анамнезі. Порушення функції печінки тяжкого ступеня. Одночасне застосування тикагрелору з потужними інгібіторами СУР3А4 (наприклад кетоконазолом, кларитроміцином, нефазодоном, ритонавіром та атазанавіром) протипоказане, оскільки їх одночасне застосування може призвести до значного збільшення експозиції тикагрелору. **Особливості застосування.** За наявності клінічних показань тикагрелор слід з обережністю застосовувати таким групам пацієнтів: Пацієнтам зі схильністю до кровотечі (наприклад, у зв'язку з нещодавніми травмами чи хірургічними втручаннями, розладами згортання крові, активною або нещодавно перенесеною шлунково-кишковою кровотечею) або з підвищеним ризиком травматизму. Застосування тикагрелору протипоказане пацієнтам з активною патологічною кровотечею, із ВЧК в анамнезі та пацієнтам з порушенням функції печінки тяжкого ступеня. Пацієнтам, які одночасно (впродовж 24 годин після застосування тикагрелору) застосовують лікарські засоби, здатні підвищувати ризик кровотечі (наприклад нестероїдні протизапальні лікарські засоби, пероральні антикоагулянти та/або фібринолітичні засоби). Хірургічне втручання. Пацієнтам необхідно порадити, щоб вони повідомляли лікарів і стоматологів, що приймають тикагрелор, до планування будь-якого хірургічного втручання та перед застосуванням будь-якого нового лікарського засобу. Якщо пацієнт потребує планового хірургічного втручання і антитромбоцитарний ефект є небажаним, застосування тикагрелору слід припинити за 5 днів до операції. Порушення функції печінки. Досвід застосування тикагрелору пацієнтам з порушенням функції печінки середнього ступеня обмежений, а тому рекомендується з обережністю застосовувати лікарський засіб таким пацієнтам. Пацієнти з ризиком брадикардії. У зв'язку з обмеженим клінічним досвідом тикагрелор слід з обережністю застосовувати таким пацієнтам. Одночасне застосування тикагрелору з лікарськими засобами, здатними спричиняти брадикардію, потребує обережності. Задихка. У пацієнтів, які отримували тикагрелор, спостерігали задихку. Слід з обережністю застосовувати тикагрелор пацієнтам з бронхіальною астмою/хронічним обструктивним захворюванням легень в анамнезі. Жінки репродуктивного віку. Жінкам репродуктивного віку слід застосовувати відповідні засоби контрацепції, щоб уникнути вагітності під час лікування тикагрелором. Застосування у період вагітності або годування груддю: Тикагрелор не рекомендується для застосування під час вагітності. Рішення щодо припинення годування грудьми або припинення/відмови від лікування тикагрелором необхідно приймати, враховуючи користь грудного вигодовування для дитини та користь терапії для жінки. Діти: безпека та ефективність застосування тикагрелору у дітей (віком до 18 років) не встановлені. **Спосіб застосування та дози.** Дозування. Пацієнтам, які приймають лікарський засіб Брилінта, слід також щодня приймати АСК у підтримуючій дозі 75-150 мг, якщо для цього немає особливих протипоказань. ГКС. Лікування лікарським засобом Брилінта необхідно починати з разової навантажувальної дози 180 мг (дві таблетки по 90 мг) та надалі приймати по 90 мг двічі на добу. Рекомендована тривалість лікування лікарським засобом Брилінта у дозі 90 мг у пацієнтів з ГКС становить 12 місяців за відсутності клінічних показань для передчасного припинення лікування. Припинення лікування за допомогою АСК можна розглянути через 3 місяці для пацієнтів з ГКС, які перенесли червезшкірне коронарне втручання та мають підвищений ризик виникнення кровотечі. У такому разі антитромбоцитарну монотерапію тикагрелором слід продовжувати протягом 9 місяців. Інфаркт міокарда в анамнезі. Рекомендована доза лікарського засобу Брилінта для пацієнтів з ІМ в анамнезі, перенесеним не менш як рік тому, та високим ризиком розвитку атеротромботичних подій у разі необхідності тривалого лікування становить 60 мг двічі на добу. **Побічні реакції.** Повну інформацію щодо можливих небажаних явищ при застосуванні лікарського засобу Брилінта див. в Інструкції для медичного застосування. Найбільш частими побічними реакціями у пацієнтів, які отримували лікування тикагрелором, були кровотеча і задихка.

Інформація призначена для лікарів, розповсюдження на заходах з медичної тематики та розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів.

Реєстраційне посвідчення № UA/12164/01/01, №UA/12164/01/02, термін дії необмежений з 06.04.2017. Детальна інформація про призначення лікарського засобу викладена в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу Брилінта 90 мг, затвердженої Наказом МОЗ України №373 від 06.04.2017, дата останнього перегляду 30.09.2025 та Брилінта 60 мг, затвердженої Наказом МОЗ України №1049 від 04.09.2017, дата останнього перегляду 30.09.2025.

Про побічну реакцію на лікарський засіб або відсутність ефекту, будь ласка, повідомляйте ТОВ «АстраЗенека Україна» за телефоном +38 044 39152 82 або на електронну пошту PatientSafety.Ukraine@astrazeneca.com чи Ukraine-Medinfo@astrazeneca.com

Матеріал підготовлений ТОВ «АстраЗенека Україна»: 01033, м. Київ, вул. Сім'ї Прахових, 54.